# (19)日本国特并庁 (JP) (12) 公表特許公報 (A)

(11)特許出願公表番号

特表平6-500584

第3部門第3区分

(43)公表日 平成6年(1994)1月20日

(51) Int.Cl.5	識別記号	庁内整理番号	FΙ	
C 0 8 L 75/04	NGH	8620 — 4 J		
C 0 8 K 5/21				
C 0 8 L 75/04	NGB	8620 — 4 J		
C 0 9 J 175/04	JFB	8620 - 4 J		
		8617 - 4M	H01L	23/ 30 R
		審査請求	未請求 予備署	を査請求 有 (全 7 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平3-514584		(71)出願人	ヘンケル・コマンディットゲゼルシャフ
(86) (22)出願日	平成3年(1991)9	月9日	1	ト・アウフ・アクチェン
(85)翻訳文提出日	平成5年(1993)3	月16日	·	ドイツ連邦共和国 ディー4000 デュッセ
(86)国際出願番号	PCT/EP91	/01710		ルドルフ 13、ヘンケルシュトラアセ 67
(87)国際公開番号	WO92/052	2 7		<b>番</b>
(87) 国際公開日	平成4年(1992)4	月2日	(72)発明者	ポドラ、トーレ
(31)優先権主張番号	P4029504.	4		ドイツ連邦共和国 ディー4019 モーンハ
(32)優先日	1990年9月18日			イム、ドイッセンシュトラアセ 31番
(33)優先権主張国	ドイツ (DE)		(72)発明者	マヨロ、マルティーン
(81)指定国	EP(AT, BE,	CH. DE.	, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	ドイツ連邦共和国 ディー5140 エルケレ
DK, ES, FR, (				ンツ、ザンクト・マルティヌスシュトラア
E), BR, JP, U		20, 112, 0		セ 33番
E), DR, JP, U	3		(74)代理人	
			11114	最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 特別な可塑剤を含む封止用および接着用コンパウンド

# (57)【要約】

アルコキシシラン末端ポリウレタンをベースとし、ジ ウレタンを可塑剤として含む湿分硬化性封止用および/ または接着用コンパウンドに関する。ジウレタンは、ジ オール混合物および一官能性イソシアネートを実質的に 全ての遊離水酸基を反応させるか、またはジイソシアネ ートおよび一官能性アルコールを実質的に全ての遊離イ ソシアネート基を反応させて調製する。同時に、湿分硬 化性封止用および/または接着用コンパウンドの製法お よびその接続部封止材としての使用に関する。

#### 請求の範囲

1. 室温において週用しうる温分硬化性針止用および/または接着用コンパウンドにおいて、

ーイソシアネート末端ポリウレタンプレポリマーの遊離NCO基を、NCO反応 性基含育アルコキシシランと実質的に完全に反応させて調製するアルコキシシラ ン末端ポリウレタン、および

- 可塑剤として、

a) ジオール混合物と一官能性イソシアネートを遊離OH基を実質的に完全に 反応させて、または

b) ジイソシアネートと一官能性アルコールを避難NCO基を実質的に完全に 反応させて製造するジウレタンを含むコンパウンド。

2. コンパウンド基準で、アルコキシシラン末端ボリウレタンを20-50重量%、好ましくは25-45重量% およびジウレタンを5-50重量%、好ましくは10-40重量%ならびにその他典型的添加剤を0-75重量%、好ましくは10-80重量%の量で含む請求項1記載の封止用および/または接着用コンパウンド。

3. 可塑剤として、

a) 平均分子量1000~6000のポリプロピレングリコールを30重量%以上、紆ましくは70重量%以上の量、および芳香族ならびに/もしくは脂肪族モノイソンアネートを含む直題ジオール混合物、または

b) 平均分子量500~2000のポリプロピレングリコールモノアルキルエーテルを50重量%以上、好ましくは70重量%以上の量および芳香族ならびに/ もしくは脂肪族ジイソシアネートを含む直線モノアルコール混合物

から製造されるジウレタンを含む請求項1または2に記載の封止用および/また は接着用コンパウンド。

4. OH末端ポリオール混合物とジイソシアネートから得られる平均NCO官 能質が少なくとも2のNCO末端ポリウレタンプレポリマーを、アルコキシシラ

R<sup>1</sup>は、炭素数1~10の所望により置換された脂肪族、脂理式および/または 牙香族炭化水素基、

 $R^{\pm}$ は、H および/または炭素数  $1\sim10$  の所望により電換された脂肪族、脂理式および/または芳香族炭化水素基、

nは2~6、mは1または2である。}

で示されるアルコキシシランと反応させて調製するアルコキシシラン末端ポリウ シタンを含む請求の範囲 1 ~ 6 のいずれかに記載の對止用および/または接着用 コンパウンド。

8. NCの末端ボリウレタンプレボリマーの実質的に全ての遊離NCの基をアルコキシシランと反応させて調製したアルコキシシラン末端ボリウレタンを、ジオール混合物および一官能性イソシアネートを実質的に全ての遊離OH基を反応させることにより、あるいはジイソシアネートおよび一官能性アルコールを実質的に全てのNCの基を反応させることにより調製したジウレタンに、健伴しながら、好ましくは15~80℃の温度で添加することを特徴とするアルコキシシラン末端ボリウレタンおよび可塑剤含有の温分硬化性対止用および/または接着用コンパウンドの製法。

9. 要すれば類料、充填材および/または硬化粧雄などの典型的添加剤を使用する、アルコキシシラン末端ボリウレタンおよびジウレタンを含む混合物の湿分硬化性対止用および/または接着用コンパウンド、将ましくは接続部封止用コンパウンドとしての使用。

ンと反応させてアルコキシシラン末端ポリウレタンを製造する請求の範囲 1 ~ 3 のいずれかに記載の対止用および/または接着用コンパウンド。

5. アルコキシシランと、

a) 〇日末端ポリオール混合物とジイソシアネートを反応させて、平均NCO官能価が少なくとも2であるNCO末端ポリウレタンプレポリマーを生成する反応および、NCO基と炭素数1~18の直知または分枝状脂肪等一官能性アルコールならびに/もしくはモノアルキルポリエーテルアルコールを部分的に反応させて、平均NCO官能基が少なくとも1、かつ2未満であるポリウレタンプレポリマーを生成する部分反応、または

a\*) 〇日末端ボリオール混合物をモノおよびジイソシアネートの混合物と反応させて、平均NCO官能価が少なくとも1、かつ2未満であるNCO末端ボリウレタンプレボリマーを形成する反応により得られる平均NCO官能価が少なくとも1、かつ2未満であるNCO末端ボリウレタンプレボリマーを反応させてアルコキシシラン末端ボリウレタンを製造する講求の範囲1~3のいずれかに記載の對止用および/または接番用コンパウンド。

6. 平均分子量1000~6000のポリプロビレングリコールを少なくとも 部分的に、好ましくは50重量%以上の量で含む直租OH末端ポリオール混合物 からNCO末端ポリウレタンプレポリマーを製造する請求の範囲1~5のいずれ かに配載の封止用および/または接着用コンパウンド。

[式中、Xは、SH、NHR\*、R\*-CH-CH-CH<sub>2</sub>-O および/または

$$\begin{split} &(NH-CH_2-CH_3)_2-NHR^3,\\ &Rit, -CH_3, -CH_2H_3 \# \& \ensuremath{\mbox{$\mathcal{O}$}}\xspace/2\pi \hbar tOR^3, \end{split}$$

# 明細書

# 特別な可塑剤を含む針止用および接着用コンパウンド

本発明は、ジウレタンを可塑剤として含むアルコキシシラン末端ポリウレタン をベースとする封止用および/または接着用コンパウンド、その製法および、ア ルコキシシラン末端ポリウレタンを封止用および/または接着用コンパウンドと してジウレタンとの混合物として使用することに関する。

アルコキシシラン末端の温分硬化一成分系ポリウレタンは、建設関連重要および自動車産業において塗装、封止用および接着用コンパウンドとして広い範囲に使用されている。これの適用においては、弾性、接着力および硬化速度を繋ぎる要求に適合させなければならない。弾性ならびに柔らかさ、可酸性および加工生を改善するために、この系に可塑剤を添加することができる。従来、アルコキシシラン末端ポリウレタンの通常の添加物の一つとして、典型的な可塑剤が常に混合されていた。即ち、例えば、米国特許第4.555.561号によれば、フタレート、ペンプエート、塩素化パラフィンまたは芳香装炭化水素が、可塑剤として20重量%までの量で添加されている。残金ながら、これら従来の可塑剤の欠点は可塑剤の移行傾向であり、この傾向は拡散、蒸気圧および対流過程に起因し、特にアルコキシシラン末端ポリウレタンを他の液体または国体に接触させる場合に顕著である。例えば、塗料などと共に塗装して硬化したアルコキシシラン末端ポリウレタンを他の液体または国体に接触させる場合に顕著である。例えば、塗料などと共に塗装して硬化したアルコキシシラン末端ポリウレタンは、従来の可塑剤の移行しようとする傾向により外収上の好ましくない変化を受ける。

ドイツ国特許出頭公開第37 14 768号は、影画可能なPVC粉末を含んでおり、周加の可塑剤(増量剤)としてジウレタンを含む、NCO基により硬化するポリウレタン針止用コンパウンドを配載している。追加の可塑剤としてそこで使用されるジウレタンは、一方で貯蔵中のイソシアネート末端ポリウレタンの契備反応を防止し、他方でPVCの影型挙動を制限する。従って、可塑剤としてPVCを含むNCO末端ポリウレタンがジウレタンを添加することにより貯蔵中に更に安定になり、同時にPVCの影面性を刺激するということが、この文献か

ら当業者に明らかなことのすべてである。

本発明が解決しようとする課題は、アルコキシシラン末端ポリウレタンと相答性のある可愛剤を含み、それにより従来の可愛剤の欠点を克服しうる、アルコキシシラン末端ポリウレタンをベースとする針止用および/または接番用コンパウンドを提供することである。

従って、本発明は、室温において週用しうる湿分硬化性対止用および/または 接着用コンパクンドにおいて、

- イソシアネート末端ポリウレタンプレポリマーの遊覧NCO基を、NCO反応性器含有アルコキシシランと実質的に完全に反応させて調製するアルコキシシラン末端ポリウレタン、および
- ジオール混合物と一官能性イソシアネートを、遊離〇日基を実質的に完全に 反応させることにより、または、ジイソシアネートと一官能性アルコールを遊離 NCO基を実質的に完全に反応させることにより製造するジウレタンを可塑剤と して含有するコンパウンドに関する。

本発明の母分硬化性封止用および/または接着用コンパウンドは、アルコキシシラン末端ボリウレタンと可盟剤としてのジウレタンを、要すれば他の典型的添加剤との混合物として含む。アルコキシシラン末端ボリウレタンは、NCO末端ボリウレタンプレポリマーの実質的に全ての遊離NCOをイソシアネート反応性基合育のアルコキシシランと反応させる公知の方法で得られる。NCO末端ボリウレタンプレポリマーは、OH末端のボリオール混合物とジイソシアネートを使用して得られる。ポリエーテルポリオール、ポリエステルポリオール、ポリアルキレンジオールおよび/または2個もしくはそれ以上の遊離OH基を含有するポリアセタールからなる群から選ばれる一種またはそれ以上のポリオールを、本発明の目的に使用することができる。

上述のポリオールおよびその製造は従来技術から公知である。例えば、ポリエステルポリオールは、ジカルボン酸をトリオールもしくは過剰のジオールおよび /またはトリオールと反応させて、並びにエポキシ化(脂肪)エステルをアルコー

混合物も当然使用できる。実用上、アルコキシシラン末端ポリウレタンの硬化後に充分高い強度値を得るために、高分子量ポリプロピレングリコールの含有率を制限すべきである。分子量の異なるポリプロピレングリコールの混合物は、分子量4000以上のポリプロピレングリコールを、ポリオール混合物基準で75重量%未満の量で含有することが好ましい。

発明の一つの想様において、〇日末端ボリオールはジイソシアネートと反応して、平均NC〇宮能価が少なくとも2であるNC〇末端ボリウレタンプロボリマーを形成する。週当なジイソシアネートは、芳香族ジイソシアネート、例えば2.4-および2.6-トリレンジイソシアネート、1.5-ナフタレンジイソシアネート、4.4-ジフェニルメタンジイソシアネート、3.3-ジメトキシ-4.4-ジフェニルイソシアネートおよび/またはキシレンジイソシアネートなどである。週当な脂肪族ジイソシアネートは、特に、1.4-チトラメチレンジイソシアネート、1.6-ヘキサメチレンジイソシアネート、デカン-1.10-ジイソシアネート、2.2.4-トリメチルヘキサメチレンジイソシアネート、ジシクロヘキシルメタンジイソシアネート、テトラメチレンジイソシアネート、ジシクロヘキシルメタンジイソシアネート、テトラメチレンキシリレンジイソシアネート、イソホロンジイソシアネートおよび/または脂肪酸ニトリル二量体の水素化中に生じるアミンをホスケン化して得られる工業用イソシアネートなどである。アルコキシシラン末端ボリウレタンをシリコーンに置換した脂肪族ジイソシアネート、特にトリメチルヘキナメチレンジイソシアネートが週用に推奨される。

本発明の第二の意様においては、平均NCO官能質が少なくとも1、かつ2未満であるNCO末端ボリウレタンプレボリマーをアルコキシシランと反応させる。相当するNCO官権者が少なくとも1、かつ2未満のものは、

a) 平均NCO官能価が少なくとも2であるポリウレタンプレポリマーを、疑いて1~18個の炭素原子を育する一官能性の直摘または分枝状脂肪アルコールおよび/またはモノアルキルポリエーテルアルコールと反応させて、平均NCO官能価が少なくとも1、かつ2未満であるポリウレタンプレポリマーを生じさせ

ルで請照させて製造することができる。 ε-カプロラクトンとジオールから得ら れるポリカプロラクトンジオールもポリエステルポリオールとして通する。本発 明によれば、ポリエステルポリオールは、低分子量ジカルボン酸、例えばアジピ ン酸、イソフタル酸、テレフタル酸およびフタル酸に、過剰量の、炭素数2~1 2のジオール、トリメチロールプロパンおよび/またはグリセロールを反応させ て得ることが好ましい。酸性触媒の存在下におけるホルムアルデヒドとジオール および/またはポリオールの重議合生成物はポリアセタールの例に挙げることが できる。ポリアルキレンジオール、例えばポリブタジエンジオールなどは、種々 の分子量のものが市販品として入手可能である。ポリエーテルポリオールは、例 えば、エチレンオキサイド、プロピレンオキサイドおよびブチレンオキサイド等 のアルキレンオキサイドを共重合もしくはブロック重合させて、またはポリアル キレングリコールを二官能性もしくは三官能性のアルコールと反応させて得られ る。また、テトラヒドロフランのアルコールとの開環生成物の重合体もポリエー テルポリオールとして適する。本発明の一つの好ましい意様は、アルコキシル化 生成物、特にエチレングリコール、ジエチレングリコール、トリエチレングリコ ール、プロパン-1.2-ジオール、ジプロピレングリコール、ブタンジオール、 ヘキサンジオール、オクタンジオール、14~22個の炭素原子を存するヒドロ キシ脂肪アルコール、特にヒドロキシステアリルアルコールの工業用混合物、ト リメチロールプロパンおよびグリセロールからなる群から選ばれる二官能性また は三官能性アルコールのエトキシル化および/またはプロポキシル化生成物を使 用することに特徴がある。平均分子量が300~6000の範囲、500~40 O O の範囲にあるポリオールが本発明の目的に好ましい。 O H 末端の直鎖ポリオ ールの混合物、特に分子量1000~6000のポリプロピレングリコールを少 なくとも部分的に含むポリオール混合物が最も好ましい。OH末端のポリオール の混合物は、平均分子量1000~6000のポリプロピレングリコールを、ポ リオール混合物基準で50重量%以上の量、好ましくは70重量%~100重量 %の量で含有することが好ましい。分子量の異なるポリプロピレングリコールの

る方法、または

a') OH末端ポリオールをモノおよびジイソシアネートの混合物と反応させて、 平均NCO官能価が少なくとも1、かつ2未満であるポリウレタンプレポリマー を生じさせる方法

の二つの異なる方法により得られる。

方法a)に使用される一官能性の直鎖または分枝状脂肪アルコールは、特に、メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノールおよび/またはヘキサノールの異性体ならびにCania脂肪アルコール、例えばオクタノール、デカノール、デデカノール、テトラデカノール、ヘキサデカノールおよび/またはオクタデカノールなどである。脂肪アルコールは、例えば、天然脂肪酸の週元により得られ、乾砕な形態と工業用混合物形態の両方で使用することができる。 低級アルコールを無水の形態で製造することは困難なので、直頭の一箇アルコール、特にConiaの直鎖一箇アルコールが好ましい。分子量が異なっている、好ましくは分子量が1000~2000の範囲にあるモノアルキルポリエーテルアルコールを、直接または分枝脂肪アルコールの代りに、またはこれとの混合物として使用することができる。モノブチルプロビレングリコールが、それ自身でまたは、4~18回の炭素数を有する直換脂肪アルコールとの混合物としてのいずれでも使用できるので好ましい。

上の方注a\*) に記載したジイソシアネートとの混合物として使用するモノイソシアネートは、フェニルイソシアネート、トリレンイソシアネートおよび/またはナフチレンイソシアネートなどの方音族モノイソシアネートであることが好ました。

これらをアルコキシシランと反応させた後において、第1の意味により得られるNCO官能価が少なくとも2であるポリウレタンプレポリマーは、比較的硬い 対止用および接着用コンパウンドを生じる。このポリウレタンプレポリマーは、 平均NCO官能価が2~2.5であることが好ましい。より高いNCO官能価の ポリウレタンプレポリマーは、突横度が高く、従って実際に取り扱うのかほとん ど不可能な高粘度生成物を生じる。

第2の意味により得られる平均NCO官能価が少なくとも1、かつ2未満であるポリウレタンプレポリマーは、柔軟で弾性的な対止用および/または装着用コンパウンドを生じる。NCO末端ポリウレタンプレポリマーのNCO官能価が低い程、硬化したシラン化最終生成物は柔らかいようである。従って、NCO末端ポリウレタンプレポリマーの数平均NCO官能価は1.2~1.8の範囲が最良である。

両態様および両方法により得られるNCO末端ポリウレタンプレポリマーはイソシアネート反応性基を含むアルコキシシランと反応するが、ポリウレタンプレポリマーの実質的に全ての遊離NCO基が反応する。原則として、適当なアルコキシンランは、反応性基中に反応性の水素原子またはエポキシ基を含むものである。一般式:

$$X - (CH_2)_* - Si - (OR^1)_2$$

[式中、Xは、SH、NHR\*、R\*-CH-CH-CH:-O および/または  $\overline{\phantom{a}}$   $\overline{\phantom{$ 

(NH-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>)<sub>\*</sub>-NHR<sup>2</sup>,

 $Rit. - CH_{2}. - CH_{2}H_{3}SLUZZ$  and  $CH_{3}$ .

R<sup>1</sup>は、炭素数1~10の所望により置換された脂肪族、脂環式および/または 未免集単化水素基。

 $R^{1}$ は、Hおよび/または炭素数 $1\sim10$ の所望により置換された脂肪族、脂環式ならびに/もしくは芳香族炭化水素基、

nは2~6、mは1または2である。]

で示されるアルコキシシランを使用することが好ましい。

上式で示されるアルコキシシランは、それ自体が公知の物質である。アミノアルキルアルコキシシランおよびN-(アミノアルキル)-アミノアルキルアルコキシシランの製造は、フランス国特許第11 40 301号、同第11 89 988

ルすることができる。即ち、籽ましいアミノおよび/またはメルカプトアルキルアルコキシシランは、置換基尺」が脂肪族短頭炭化水素基である場合、更に迅速に硬化する。従って、メルカプトエチルトリメトキシシラン、メルカプトプロピルトリメトキシシラン、(β-アミノエチル)-トリメトキシシランおよび/または(γ-アミノプロピル)-トリメトキシシランが特に最も籽ましい。

その次に好ましい本発明の感様では、イソシアネート反応性基を含む他のアルコキシシランを、一般式で示されるアルコキシシランと混合してポリウレタンプレポリマーと反応させることができる。即ち、上述のブルーデマンの香碕に記載されたアミノフェニルアルコキシシラン、カルボキシおよび/またはヒドロキシヌ性アルニキシシランを基準にして20重量%以下で使用することができる。

NCO末端ボリウレタンプレボリマーとアルコキシシランとの反応は、触媒、 判えば米国特許項3.627.722号により公知の触媒の存在下で行うのが好ま しい。スズおよび/またはチタン化合物、特にジブチルスズジラウレートを触媒 に使用することが好ましい。

本発明において、没分硬化性の封止用および/または接着用コンパウンドは、
アルコキシシラン末端ボリウレタンに加えて、可塑剤としてジウレタンを含む。
ジフレタンはそれ自体公却であり、OH末端ジオールと一官能性イソシアネート
を実質的に全ての辺難水放逐を反応させること、またはジイソシアネートと一官 を生アルコールを実質的に全ての辺難NCO基を反応させることにより得られる。
炭素数2~22のジオール、列えば、エチレングリコール、プロピレングリコール、プロパン-1、2-ジオール、ジブタンジオール、ヘキサンジオール、オクタンジオール、炭素数14のヒドロキシ脂肪アルコールの工業用混合物、特にヒドコキシステアリルアルコールを、ジオールをベースとするジウレタンの製造に使用することができる。面類ジオール混合物が好ましく、平均分子費1000~600のポリプロピレングリコールを50重量%以上の量、好ましくは70重量%以上の量で含有するものが特に好ましい。ポリプロピレングリコールのみをベ 号、同項12 17 009号ならびに同類12 54 063号、およびブルーデマン (Plueddesann) 著、「シラン・カップリング・エージェンツ(Silane Coupling Agents)」、プレナムプレス(Plenua Press)、ニューヨーク (1982年)、29~45頁に記載されている。一般に、アミノ有政官能性アルコキシシランは、ハロアルキルアルコキシシランとアンモニアもしくはアミンとの反応により、またはシアノアルキルアルコキシシランのハロゲン化により得られる。メルカプトアルキルアルコキシシランは、例えば、クロロアルキルアルコキシシランと流化水豊のアンモニウム塩の反応により得られる。エポキシアルキルアルコキシシランの不均和ニポキシへの添加またはアルキレンアルコキシシランのエポキシ化により得られる。

本発明によれば、上式で示される高速のあるいは異種のアミノアルキルアルコキシシランを使用することができる。メルカプトアルキルアルコキシシランおよび/またはアミノアルキルアルコキシシランは、その人手の容易さにより特に行ましい。アミノアルキルアルコキシシランの中では、(β-アミノエチル)-トリメトキシシラン、(γ-アミノブロビル)-トリメトキシシラン、(β-アミノエチル)-メチルジメトキシシラン、(γ-アミノブロビル)-メチルジメトキシシラン、(β-アミノメチル)-トリメトキシシラン、(γ-アミノブロビル)-トリエトキシシラン、(β-アミノエチル)-メチルジエトキシシランおよび/または(γ-アミノブロビル)-メチルジエトキシシランが特に適する。メルカプトアルキルアルコキシシランの中では、メルカプトエチルトリメトキシシラン、メルカプトプロビルトリメトキシシラン、メルカプトエチルメチルジメトキシシランおよび/またはメルカプトプロビルメチルジエトキシシランが好ましい。

アルコキシシラン末端ポリウレタンの反応性は、置換基RおよびR\*の性質によりコントロールすることができる。RがOR\*、即ちイソシアネート基との反応性を有する基を含むアミノ官能性トリアルコキシシランを意味する場合、特に良好な反応性が得られる。更に、反応性はアルコキシ基OR\*によりコントロー

ースとするジウレタンであって、平均分子量が1000~4000 応囲において同じであるかまたは異なるものが特に最も好ましい。ジオール混合物中の避難 水酸基は、芳香族および/または脂肪疾モノイソシアネートと異質的に完全に反 応させる。フェニルイソシアネートおよび/またはトリレンイソシアネートなど の芳香族モノイソシアネートが好ましい。

芳香族および/または脂肪族ジイソシアネートは、ジイソシアネートをベースとするジウレタンの製造に使用される。適当な芳香族および/または脂肪族ジイソシアネートは、例えば、ポリウレタンプレポリマーの製造に関する参考文献に既に記載されているものであるが、トリルジイソシアネートが肝ましい。ジイソシアネートの遊離NCO基は、一官能性アルコール、評ましくは直鎖の一官能性アルコール混合物と実質的に完全に反応する。直鎖の一官能性アルコール混合物と実質的に完全に反応する。直鎖の一官能性アルコール混合物と実質的に完全に反応する。近額の一官能性アルコール混合物と実質的に完全に反応する。近れ、炭素数が1~24のアルコール、例えばプロパノール、ブタノール、ベキサノール、オクタノール、デカノール、ドデカノールなどである。更に、アルコールならびにポリアルキレングリコールモノアルキルエーテルの工業用混合物も適する。平均分子量500~200のポリプロピレングリコールモノアルキルニーテルを、アルコール混合物基準で50重量光以上の量、肝ましくはて0重量光以上の量で含有するアルコール混合物が特に適する。ジイソシアネートをベースとし、辺離NCO基が平均分子量500~2000のポリプロピレングリコールモノアルキルエーテルと完全に反応したジウレタンは特に肝ましい。

本発明の封止用および/または接着用コンパウンドは、それぞれの場合のコンパウンド基準で、

- アルコキシシラン末端ボリウレタンを20~50重量%の量、行ましくは25~45重量%の量、
- ジウレタンを5~50重量%、行ましくは10~40重量%の量、
- 典型的添加剤を0~7.5重量%、好ましくは10~8.0重量%の量で含む。

典型的添加剤の配合量ならびにその組成は、それぞれの通用により異なる。一般に、典型的添加剤としては、顔料、充填材、硬化触媒、染料、増粘剤、カップリング剤、増量剤および無外腺安定剤を配合する。削述のジウレタンに加えて、フタレートなどの市販の可塑剤も当然、添加剤として配合することができるが、その場合、市販の可塑剤を添加する量によっては同上した塑料との相溶性が減少する。従って、市販の可塑剤を添加することは好ましくない。適当な充填材はイソシアネートに不活性の無機化合物、例えば、チョーク、石灰末、沈難および/または熱分解シリカ、アルミニウムシリケート、重質(ground)ミネラルおよびその他当業者に公知の無機フィラーなどである。更に、有機フィラー、特に収ステーブルファイバーなども使用できる。チキソトローブ性を有する試料を生成する充填材、例えば、影面性ポリマーは、特定の適用については好ましい。これらの曲型的添加物は、当業者に公知の量で使用することができる。

硬化は有機または無機化合物、例えば、ジブチルスズジアセテート、ジブチルスズジラウレートおよび/またはテトラブチルジオレエートジスタンオキサンなどを触媒として少量添加することにより促進することができる。硬化触媒に加えて、少量のアミン、例えば、(β-アミノエチルアミノプロピル)-トリメトキシシランおよび/またはラウリルアミンなどを、硬化促進のために添加することができる。硬化速度は、硬化触媒および所望により添加するアミンの量により、それぞれの適用に応じて広い範囲で変化させることができる。

本発明は、アルコキシシラン末端ボリウレタンおよび可塑剤を含む温分硬化性の封止用および/または接番用コンパウンドを製造する方法にも関する。本発明によれば、NCO末端ボリウレタンプレボリマーの実質的に全ての避難NCO基をアルコキシシランと反応させて調製したアルコキシシラン末端ボリウレタンを、ジオール混合物と一官能性イソシアネートを実質的に全ての避難OH基を反応させて、またはジイソシアネートと一官能性アルコールを実質的に全ての避難NCO基を反応させて調製したジウレタンに、好ましくは15~80℃の温度で、撹拌しなから添加する。

36.5部(=1.3当量)を、ジブチルスズジラウレート 0.83部を加えて撹拌しながら100℃で反応させた。5時間後、混合物を60℃まで冷却し、アミノブロビルトリメトキシシラン53.7部(=0.3当量)を温度が80℃を越えないように徐々に添加した。混合物は更に約30分間撹拌した。その後測定したアルコキシシラン末端ポリウレタンのNCO含量は0.03%以下であった。生成物のブルックフィールド粘度は80000max/25℃であった。

# 実施例3

実施例1と同様にして、平均分子量2000のボリブロピレングリコール1000g(=1当量)およびトリメチルへキサメチレンジイソシアネート136.5 部(=1.3当量)を、ジブチルスズジラウレート0.5部を加えて撹拌しながら90でで反応させた。4時間後、1.11%の理論NCO含量となった。次に、混合物を65でまで冷却して、アミノブロピルトリメトキシシラン53.7部(=0.3当量)を温度が80℃を越えないように徐々に添加した。反応混合物を更に30分間撹拌した。アルコキシシラン末端ポリウレタンのNCO含量は0.03%以下であった。生成物のブルックフィールド粘度は115000=Pas/25でであった。

# B) ジウレタンの調製

# 実施例 4

加熱可能な技体容器内で、平均分子量2000のポリプロピレングリコール450重量が、フェニルイソシアネート53.6配名よびジプチルスズジラウレート0.05重量部を温度100℃の整備雰囲気で技体した。反応はNCO含量を 瞬定しなから硬行した。遊離NCOが全く検出されなくなった時点(約6時間)で反応を終了した。ジウレタンのブルックフィールド钻度は3000m2as/25℃であった。

# 実施例5

平均分子量1000のポリプロピレングリコール552重量部、4.4-ジフェ ニルメタンジイソシアネート62.5重量部およびジブチルスズジラウレート0.

### 要すれば典型的添加剤を次に添加する。

本発明は、アルコキシシラン末端ボリウレタンおよびジウレタンを、要すれば 典型的添加剤を使用する昼分硬化性針止用および/または接着用コンパウンドと して含む混合物の使用に関する。アルコキシシラン末端ボリウレタンおよびジウ レタンを含む混合物は、評ましくは接続部封止用コンパウンドとして使用される。 柔らかく弾性的な接続部封止用コンパウンドであって、アルコキシシラン末端ボ リウレタンを平均NCO官能価が少なくとも1、かつ2未満であるNCO末端ボ リウレタンプレボリマーから合成した針止用コンパウンドは、建設産業における 接続部の連結用に使用することが好ましい。硬い接続部針止用コンパウンドであっ て、アルコキシシラン末端ボリウレタンを平均NCO官能価が少なくとも2であ るNCO末端ボリウレタンプレボリマーから合成した針止用コンパウンドは、ア センブリーの接続および鏡の接着に使用することが好ましい。

#### 実施例

#### A) アルコキシシラン末端ポリウレタンの調製

#### 実施例1

平均分子量2000のポリプロピレングリコール1000部(=1当量)およびトリレンジイソシアネート(TDI)113.1部(=1.3当量)を、90℃で進辞しながらジプチルスズジラウレート0.6部を加えて反応させてNCO末端プレポリマーを生成した。2時間後、1.13%の理論NCO含量となった。混合物を60℃まで冷却して、アミノプロピルトリメトキシシラン53.7部(=0.3当量)を温度が80℃を越えないように徐々に添加した後、更に30分間撹拌した。アルコキシシラン末端ポリウレタンのNCO含量は0.03%以下であった。生成物のブルックフィールド粘度は210000mPas/25℃であった。

#### 実施例 2

実施例1と同様にして、平均分子量2000のポリプロピレングリコール500部(\*0.5当量)、平均分子量4000のポリプロピレングリコール1000部(=0.5当量)およびトリメチルヘキサメチレンジイソシアネート(TMDI)1

0.6重量部を実施例4と同様に反応させた。ジウレタンのブルックフィールド粘 度は4000aPas/25℃であった。

# C) 封止用コンパウンドの処方

# 実施例6

実施例1のアルコキシシラン末端ポリウレタン29部を、実施例5のジウレタン16部、ビニルトリメトキシシラン3部およびキシレン2.1部と共に真空遊量ディゾルバー内で室温で撹拌した。チョーク42部、二酸化チタン6部、ベンソトリアゾール(無外腺吸収剤)0.3部およびチヌヴィン(Tinuvin)-765(酸化防止剤としての立体ヒンダードアミン)0.3部を混合物に添加した後、拡混合物がむらのない均一なペーストを形成するまで、真空下(25ミリバール)で2000~300では常した。ペーストは続いて、真空下で、1-ドデシルアミン0.2部、アミノトリメトキシシラン(皮燥剤)1部およびジブチルスズジラウレート0.1部と共に撹拌して、容器に詰めた。封止用コンパウンドの特性を要1に示す。

# 事節例7

実施列名と同様にして、実施列2のアルコキシシラン末端ポリウレタン35部を、実施例4のジウレタン10部、ビニルトリメトキシシラン3.7部およびキシレン3.4部と共に復辞した。混合物に、チョーク39部、二酸化チタン2.8部、ペンゾトリアゾール0.3部、チヌヴィン-7650.3部、カーボンブラック0.05部および散化鉄1.15部を混合物に添加して、真空下(25ミリバール)で復辞した。得られたペーストを、続いて真空下で、1-ドデシルアミン0.2部、アミノトリメトキシシラン1部およびジブチルスズジラウレート0.1部と共に復辞して、容器に詰めた。コンパウンドの特性を扱1に示す。

# 实施到8

実施网 6 と同様にして、実施例 3 のアルコキシシラン末端ポリウレタン 2 8 配を、実施例 4 のジウレタン 1 6 配、ビニルトリメトキシシラン 3. 7 邸およびキシレン 1.31 配と共に真空運量ディゾルパー内で室温で健伴した。 焼いて混合

物は、チョーク43部、二酸化チタン6部、ベンゾトリアゾール0. 3部および チヌヴィン-765 0.3部と共に真空下(25ミリバール)で撹拌した。続いて、1 -ドデシルアミン0.2団、アミノトリメトキシシラン1部およびジブチルスズジ ラウレート0.1冊を添加し、真空で撹拌した後、コンパウンドを容器に詰めた。 コンパウンドの特性を表1に示す。

#### 班 1

	実施例 6	実施例6 実施例7	
被旗形成 (分)	2 0	5 0	3 0
E-5089392 (N/mm²)	1.8	0.4	1.5
破断点伸び(%)	60	60	60
护藏安定性(月)	6	9	6

は魅方法は、DIN 18 540を採用した。EモジュラスはDIN 52 4 5.5に従って決定した。被頭形成時間は感覚的試験により決定したが、そのため にコンパウンドをストランド(ølcm、長さ15cm)の形態にスプレーして、空翼 した案内雰囲気(23℃/温度50%)において硬化させた。

### 比較例1

# 塗料との相容性におけるジウレタンの作用

実施例1によるアルコキシシラン末端ポリウレタンをベースとする接続部封止 用コンパウンドを、実施例6に記載したように製造した。実施例6とは対照的に、 ジウレタンの代りに、標準的可塑剤、すなわちフタル酸オクチルペンジルエステ ル(サンティサイザー(Santicizer)-261(登録商標)、モンサント(Monsasnto)社製 品)16部をコンパウンド中に配合した。塗料との相溶性の違いは衰2から環解 される

#### 比較例 2

アルコキシシラン末端ポリウレタンおよびジウレタンの相乗効果

実施例5のジウレタンを、ドイツ国特許第37 14 678(実施例2)に従い、

	图 辞 其	查報告	FD0+ /0+7+0
L CLASSIFICATION OF BUSICET I	MATTIR III seems come	Annual Application Po. PCT/	EP91/U1/10
		tonal Canadianters and IPC	
Int.Cl <sup>5</sup> : C09J 175/04	. CO9K 3/10		
4 FIELDS STARCHED			
	Description Description	-totton Sourchas '	
Chookcolon System		Cheerification Symbols	
Int.C1 <sup>5</sup> C09J;	C09K		
Dece to the E	Local Date over Document	then bilinter Decumentation are included in the Fields September *	<u> </u>
Category *   Chattan of Decument, "		programs, of the referent possesses of	Reservant to Claim Inc. 19
12 Februar	EP. A1. 0170865 (SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT) 12 February 1986, see page 2, line 25 - line 35; page 8, line 18, claim 1		1
AKTIEN) 30 March	1409 (HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF 1 1988. 1 2. line 29 – line 50		1
An open and business data taken as an open as a per company of the	to the property of the propert	The deposition published their or service of the control of their service of their service of their service of their service of published the printed theorems.  The deposition of published related the control of the	the adjunctional filter data in a little and the adjunction to the or little publishment for up; the classical inventors carried to equivalent to the classical inventors per large classical inventors per large classical inventors per many data touth data per many data touth data person classical sections quantal stating.
Outs of the Actual Companies of the test	material burns	Date of Station of State Concessions S	name August
26 November 1991 (26.		19 December 1991 (19	
European Patent Office		Suprature of Australian Offices	

アルコキシシラン末端ポリウレタンではなく、影鵡性PVCを含むNCO末端ポ リウレタンと共に頂製した。塗料との相溶性の差異は表2から理解される。

<b>z</b> 2				
接铁部	\$77+7188Z( <b>1888</b> )	7F7·(Adler).水	59.71729-72-4	ピュッフナー、フリュージッと
對止用	(Bondex-BBZ)	希积7994系建料	(Gori Fenster-	171}9;}+1(Buchne:
37697 8	アクリル系塗料	赤色	lasur)( <b>2012</b> )	Flussigkunststof
	白色		9-9色	(注意意)コンナサートデレー色
実施例 6	1	2	1 - 2	3
比較例1	4 - 5	4 - 5	4	5 - 6
比較例2	3	5	3	5 - 6

### アルゲ(Arge)法による副定

塗料との相溶性の試験を、アルバイツゲマインシャフト・デア・ファーハゲマ インシャフト・ディヒトシュトッフマッセンヘアシュテラー・デス・マーラー・ ウント・ラッキールハントヴェルクス・ウント・デア・ラックインドゥストリー ±(Arbeitsgemeinschaft der Fachgemeinschaft Dichtstoffmassenhersteller d es Maler- und Lackierhandwerks und der Lackindustrie)(「ダス・マーラー・ ウント・ラッキールハントヴェルク (Das Malar- und Lackierhandwerk)」、第。 7号、1983年再版、第6~8頁参照)において推奨される方法で行った。② **讃した流動性の欠陥、姿面の粘着性、硬化したフィルムの基体への接着、硬化フィ** ルムのしわ寄り及び変色に評点をつけた。各評点の平均を要2に示す。評点が1のコンパウンドは適するが、評点が5~6のコンパウンドは適さない。

PCT/EP 91/01710

50770

31/10/91

Palent document mind in course report	12/02/36 30/03/88	Process (penety manager(s)		Publicament ,
EP-A1- 0170865		AU-8- AU-0- CA-A- DE-A- JP-A- US-A-	586979 4522285 1254340 3426987 61057616 4798878	03/08/89 23/01/86 16/05/89 30/01/86 24/03/86 17/01/89
EP-A1- 0261409		US-A- 4798878  OE-A- 3629217  JP-A- 63068625  US-A- 4857621  ZA-A- 8706410	03/03/88 28/03/88 15/08/89 29/02/88	

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 5 識別記号 庁内整理番号 F I

C 0 9 J 175/04 J F G 8620 - 4 J C 0 9 K 3/10 D 9159 - 4 H

H 0 1 L 23/29 23/31

(72) 発明者 エマーリング、ヴィンフリート

ドイツ連邦共和国 ディー4040 ノイス、

アム・パッケス 1番

(72) 発明者 ウンゲル、ロートハール

ドイツ連邦共和国 ディー4006 エルクラ ート 2、キーフェルンシュトラアセ 2

番